

## Предисловие

**1. РАЗРАБОТАН** Межгосударственным техническим комитетом 104 «Полупроводниковая и редкометаллическая продукция. Особочистые металлы», Государственным институтом редких металлов (гиредмет)

**ВНЕСЕН** Госстандартом России

**2. ПРИНЯТ** Межгосударственным Советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 4—93 от 19 октября 1993 г.)

За принятие проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Республика Армения	Армгосстандарт
Республика Беларусь	Белстандарт
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Республика Молдова	Молдовстандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Туркменистан	Туркменгосстандарт
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

**3. Постановлением Комитета Российской Федерации по стандартизации, метрологии и сертификации от 02.06.94 № 160** межгосударственный стандарт ГОСТ 13637.5—93 введен в действие непосредственно в качестве государственного стандарта Российской Федерации с 01.01.95

**4. ВЗАМЕН ГОСТ 13637.5—77**

© ИПК Издательство стандартов, 1996

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания на территории Российской Федерации без разрешения ГосстандартаРоссии

## МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ

## ГАЛЛИЙ

Метод определения олова

ГОСТ

Gallium

Method for the determination of tin

13637.5—93

ОКСТУ 0709

Дата введения 01.01.95

Настоящий стандарт устанавливает метод инверсионной переменно-токовой вольтамперометрии для определения олова в галлии (при массовой доле олова от  $3 \cdot 10^{-6}$  до  $1 \cdot 10^{-4}$  %).

Метод основан на соосаждении соединений олова (IV) с фосфатом бериллия в аммиачном растворе этилендиаминетрауксусной кислоты, растворении осадка в растворе соляной кислоты и определении олова методом инверсионной переменно-токовой вольтамперометрии в присутствии желатина.

## 1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

Общие требования к методу анализа и требования безопасности — по ГОСТ 13637.0.

## 2. АППАРАТУРА, РЕАКТИВЫ И РАСТВОРЫ

Полярограф ППТ-1, ПУ-1 или аналогичный со стационарным ртутным электродом и электролитической ячейкой полярографа с внешним анодным отделением. В анодное отделение заливают металлическую ртуть и полярографический фон.

Весы лабораторные 1-го класса по ГОСТ 24104.

Форвакуумный насос марки ВМ-461-М или аналогичный.

Плитка электрическая лабораторная мощностью 400 Вт.

Колбы мерные вместимостью 50, 100, 200 и 1000 см<sup>3</sup>.

Цилиндры мерные вместимостью 10, 25 и 50 см<sup>3</sup>.

Пипетки с делениями на 0,1; 0,2 и 1 см<sup>3</sup>.

Воронка Бюхнера диаметром 100 мм.

Кварцевые пробирки с отводом для отсоса вместимостью 40 см<sup>3</sup>.

Стаканы химические вместимостью 2000 см<sup>3</sup>, 250 см<sup>3</sup>.

Стекла часовые диаметром 90 мм.

Фильтр ФКП-32-НОР40.

Палочки стеклянные.

Колба Бунзена вместимостью 500 см<sup>3</sup>.

Капельница вместимостью 50 см<sup>3</sup>.

Кислота соляная особой чистоты по ГОСТ 14261, перегнанная и растворы концентрацией 3 и 1 моль/дм<sup>3</sup>.

Кислота азотная особой чистоты по ГОСТ 11125.

Кислота ортофосфорная по ГОСТ 6552, разбавленная 3 : 1.

Аммиак водный особой чистоты по ГОСТ 24147 и разбавленный 1 : 1.

Ртуть марки Р0 по ГОСТ 4658.

Полярографический фон — раствор соляной кислоты с концентрацией 3 моль/дм<sup>3</sup>.

Царская водка — смесь концентрированных азотной и соляной кислот в соотношении объемов 1 : 3.

Калий марганцовокислый по ГОСТ 20490.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300 используют при зарядке электродов в соответствии с инструкцией к полярографу.

Калия гидроокись по ГОСТ 24363.

Цинк гранулированный.

Цинк хлористый, раствор с массовой концентрацией 0,5 моль/дм<sup>3</sup>. 3,2690 г гранулированного цинка помещают в стакан вместимостью 300 см<sup>3</sup>, смачивают 20—30 см<sup>3</sup> воды и приливают небольшими порциями 25 см<sup>3</sup> раствора перегнанной соляной кислоты. Раствор упаривают до влажных солей, соли растворяют в воде, переводят в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доводят до метки водой.

Бидистиллированная вода: дистиллированную воду наливают в колбе кварцевого перегонного аппарата вместимостью 2 дм<sup>3</sup>, насыпают 1 г гидрата окиси калия и марганцовокислый калий до интенсивного окрашивания. Раствор кипятят. Собирают среднюю фракцию дистиллята, составляющую  $\frac{1}{3}$  взятого объема дистиллированной воды, первую и третью фракции отбрасывают.

Соль динатриевая этилендиамин-*N*, *N*', *N*'-тетрауксусной кислоты, 2-водная (трилон Б) по ГОСТ 10662.

Раствор этилендиаминтетрауксусной кислоты: 500 г трилона Б заливают 300 см<sup>3</sup> дистиллированной воды в стакан вместимостью 2 дм<sup>3</sup> и затем при перемешивании стеклянной палочкой добавляют концентрированный раствор аммиака до полного растворения. Если раствор мутный, то его отфильтровывают через плотный складчатый фильтр в стакан вместимостью 2 дм<sup>3</sup>. Затем проводят нейтрализацию раствором перегнанной соляной кислоты до тех пор, пока опущенный в стакан кусочек синей индикаторной бумаги Конго не окрасится в красно-бурый цвет (рН 3). Выделившийся при этом осадок этилендиаминтетрауксусной кислоты отфильтровывают через бумажный фильтр на воронке Бюхнера и промывают 5—7 раз холодной дистиллированной водой.

Промытый осадок переносят в стакан и растворяют в аммиаке (1 : 1). Молярную концентрацию раствора этилендиаминтетрауксусной кислоты устанавливают по ГОСТ 10398 по раствору соли цинка.

Бериллия гидроокись.

Раствор бериллия: 36 г гидроокиси бериллия растворяют в растворе соляной кислоты концентрацией 3 моль/дм<sup>3</sup>. Раствор переносят в мерную колбу вместимостью 500 см<sup>3</sup> и доводят до метки раствором соляной кислоты с концентрацией 1 моль/дм<sup>3</sup>.

Желатин пищевой по ГОСТ 11293, водный раствор концентрацией 5 мг/см<sup>3</sup>.

Метиловый оранжевый водный раствор концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup>.

Фенолфталеин, спиртовой раствор концентрацией 1 мг/см<sup>3</sup>.

Эрнохром черный.

Олово по ГОСТ 860.

Раствор олова (основной): 1 г олова растворяют в 100 см<sup>3</sup> перегнанной соляной кислоты и 5 см<sup>3</sup> азотной кислоты при нагревании. После растворения и исчезновения желтых паров оксидов азота раствор охлаждают, переводят в мерную колбу вместимостью 1000 см<sup>3</sup> и доводят до метки полярографическим фоном.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 1 мг олова (IV).

Раствор олова (рабочий): 10 см<sup>3</sup> основного раствора олова приливают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup>, доливают полярографическим фоном до метки и перемешивают.

1 см<sup>3</sup> раствора содержит 100 мкг олова (IV).

Более разбавленные рабочие растворы олова готовят последовательным разбавлением полярографическим фоном в объемном отношении 1 : 9 в день употребления.

### 3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

#### 3.1. Растворение пробы

Навеску галлия массой 2 г растворяют при нагревании в 25 см<sup>3</sup> смеси пергнаний соляной и азотной кислот, взятой в соотношении объемов 5 : 1, в стакане вместимостью 300 см<sup>3</sup> под часовым стеклом. После растворения пробы снимают стекло, обмывают стекло и стенки стакана дистиллированной водой, затем раствор упаривают приблизительно до 15 см<sup>3</sup>. Стенки стакана обмывают два раза дистиллированной водой порциями по 15—20 см<sup>3</sup>, каждый раз упаривая содержимое стакана приблизительно до 15 см<sup>3</sup>. После полного удаления оксидов азота в стакан приливают 60—80 см<sup>3</sup> дистиллированной воды, 2 см<sup>3</sup> фосфорной кислоты, 30/M см<sup>3</sup> раствора этилендиаминетрауксусной кислоты (где M — молярная концентрация этого раствора, моль/дм<sup>3</sup>), 2 капли раствора метилоранжа и водный раствор аммиака до желтой окраски метилоранжа. Раствор нагревают до кипения. Добавляют в него соляную кислоту по каплям до слабо-розового окрашивания метилоранжа. Затем добавляют 0,3 см<sup>3</sup> раствора бериллия, 2 капли раствора фенолфталеина и водный раствор аммиака быстро одной порцией. Необходимое количество аммиака для нейтрализации раствора до красной окраски фенолфталеина устанавливают в параллельном опыте с тем же количеством этилендиаминетрауксусной кислоты. Затем в раствор добавляют 2 см<sup>3</sup> раствора аммиака и горячую воду до общего объема 150 см<sup>3</sup>. Раствор через 1—2 мин перемешивают стеклянной палочкой и оставляют до коагуляции осадка. Горячий раствор отсасывают через пористый фильтр ФКП в колбу Бунзена, а осадок на фильтре промывают 10 раз горячей бидистиллированной водой.

#### 3.2. Полярографирование

Отмытый осадок фосфата бериллия растворяют на пористом фильтре в 15 см<sup>3</sup> (в два приема) пергнаний соляной кислотой. Раствор отсасывают в кварцевую пробирку с отростком, фильтр промывают 12 см<sup>3</sup> бидистиллированной воды. Промывную воду также отсасывают в пробирку. К раствору в пробирке добавляют две капли раствора желатина. Раствор переводят в мерный цилиндр и доводят бидистиллированной водой до 25 см<sup>3</sup>. Инверсионные вольтамперограммы полученного раствора регистрируют в следующих условиях: размер стационарной ртутной капли соответствует 20 делениям часового индикатора; потенциал накопления минус 0,60 В; продолжительность накопления с перемешиванием 3 мин. Потенциал пика олова около минус 0,49 В. Вольтамперограмму каждого раствора снимают три раза.

### 3.3. Расшифровка инверсионных вольтамперограмм

Высоту пика измеряют по вертикали, проведенной через вершину пика до пересечения с касательной, соединяющей основания ветвей пика. Каждая из высот пика не должна отличаться от среднего арифметического значения высоты пика  $H$  более чем на 0,2  $H$ . Если высота первого пика отличается от среднего значения  $H$  более чем на 0,2  $H$ , то высоту первого пика не учитывают.

Массовую долю олова в пробе определяют по методу добавок. Добавку разбавленного рабочего раствора олова объемом не более 1 см<sup>3</sup> вводят в весь объем полярографируемого раствора. Раствор с добавкой полярографируют так же, как и анализируемый раствор.

Добавка должна увеличивать массу олова в полярографируемом растворе (и высоту пика) в 2—3 раза, если содержание олова в пробе  $X$ , вычисленное по п. 4.1, не меньше  $3 \cdot 10^{-6} \%$ .

Если  $X$  меньше чем  $3 \cdot 10^{-6} \%$ , то добавка должна быть 0,05 мкг олова. При  $X$  больше чем  $3 \cdot 10^{-6} \%$ , добавка должна быть не меньше 0,1 мкг и не больше 2 мкг.

С каждой серией проб проводят два контрольных опыта.

## 4. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

4.1. Массовую долю олова ( $X$ ) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{m \cdot H_1 \cdot 10^{-4}}{m_1 \left( H_2 \cdot \frac{v + \Delta v}{v} - H_1 \right)} \cdot$$

где  $m$  — масса олова в добавке, мкг,

$H_1$  — средняя арифметическая высота пика полярографируемого раствора пробы за вычетом среднеарифметического значения высоты пика олова в контрольном опыте, мм,

$m_1$  — масса навески галлия, г,

$H_2$  — средняя арифметическая высота пика раствора пробы с добавкой за вычетом среднеарифметического значения высоты пика олова в контрольном опыте, мм,

$v$  — объем полярографируемого раствора навески пробы, см<sup>3</sup>,

$\Delta v$  — объем добавки, см<sup>3</sup>.

Среднеарифметическое значение высот пиков олова ( $H_k$ ), по-

лученных в контрольных опытах, мм, не должно превышать значения

$$H_K = \frac{\left( H_2 \cdot \frac{v + \Delta v}{v} - H_1 \right) \cdot 0,05}{m}.$$

4.2. За результат анализа принимают среднее арифметическое значение двух результатов параллельных определений, проведенных из отдельных навесок.

Допускаемые расхождения двух результатов параллельных определений и двух результатов анализа (разность большего и меньшего) с доверительной вероятностью  $P=0,95$  приведены в таблице.

Массовая доля олова, %	Допускаемое расхождение, %
$3 \cdot 10^{-6}$	$2 \cdot 10^{-6}$
$6 \cdot 10^{-6}$	$3 \cdot 10^{-6}$
$1,0 \cdot 10^{-5}$	$0,4 \cdot 10^{-5}$
$5 \cdot 10^{-5}$	$2 \cdot 10^{-5}$
$1,0 \cdot 10^{-4}$	$0,2 \cdot 10^{-4}$

Допускаемые расхождения для промежуточных массовых долей олова рассчитывают методом линейной интерполяции.

4.3. Контроль правильности анализа проводят методом добавок по ГОСТ 25086.

## ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУ-  
МЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер раздела, пункта
ГОСТ 860-75	Разд. 2
ГОСТ 4658-73	Разд. 2
ТУСТ 6552-80	Разд. 2
ГОСТ 10398-76	Разд. 2
ГОСТ 10652-73	Разд. 2
ГОСТ 11125-84	Разд. 2
ТУСТ 11293-89	Разд. 2
ГОСТ 13637.0-93	Разд. 1
ГОСТ 14261-77	Разд. 2
ТУСТ 18300-87	Разд. 2
ГОСТ 20490-75	Разд. 2
ГОСТ 24104-88	Разд. 2
ГОСТ 24147-80	Разд. 2
ГОСТ 24363-80	Разд. 2
ГОСТ 25086-87	4.3